# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-131050

(43) Date of publication of application: 15.05.2001

(51)Int\_CI.

A61K A61K 7/00 A61K 31/366 A61P 17/00 // C07D493/04

(21)Application number: 11-316450

(71)Applicant: KANEBO LTD

1/1

(22) Date of filing:

08.11.1999

(72) Inventor: MATSUI JUNICHI

**IKEMOTO TAKESHI** NAKAHARA MICHIO KAKISHIMA HIROSHI

# (54) SKIN COSMETIC

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a useful skin cosmetic excellent in the inhibitory effect on skin inflammation due to ultraviolet irradiation, melanogenesis inhibitory effect and quickly fading effect for pigmentation, and excellent in feeling when applied.

SOLUTION: This skin cosmetic is characterized by containing xanthotoxol.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

26.12.2005

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-131050

(P2001-131050A)

(43)公開日 平成13年5月15日(2001.5.15)

紡株式会社基礎科学研究所内

最終頁に続く

			÷								
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号	:	FΙ	•				3	·-7]-}*(多	<b>5</b> )
A61K	7/48			-A 6	1 K	7/48				4C071	l
	7/00	•	į			7/00			D	4C083	3
									X	4 C 0 8 6	3
•	•	•	i						W		
	31/366		ĺ		•	31/366					
		<b>1</b>	音查請求	未請求	旅館	項の数1	OL	(全	6 頁)	最終頁的	接く
(21)出顧番馬	<del></del>	<b>特願平11-316450</b>		(71)	———— 人類出	. 000000	0952				
			:			カネボ	ウ株式	会社			
(22)出願日		平成11年11月8日(1999.11.8	3)				逐田区		丁目17	番4号	
			: .	(72)	発明者	松井	順一				
			•			神奈川	[県小田	原市旁	町5丁	目3番28号	鐘
						紡株式	会社化	粧品研	究所内		
			İ	(72)	発明者	池本	穀				
			1			神奈川	県小田	原市寿	町5丁	目3番28号	鐘
						紡株式	会社化	粧品研	究所内	1	
				(72)	発明者						
			!			神奈川	県小田	喪市風	町5丁	目3番28号	

# (54) 【発明の名称】 皮膚化粧料

## (57)【要約】

【課題】紫外線による皮膚の炎症抑制効果、メラニン色素の産生抑制効果に優れ、更に皮膚の色素沈着の速やかな淡色化効果に優れた有用な使用感の優れた皮膚化粧料を提供する。

【解決手段】キサントトキソールを含有することを特徴 とする皮膚化粧料。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 キサントトキソールを含有することを特徴とする皮膚化粧料。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、紫外線による皮膚 の炎症を抑制する効果と、色黒の皮膚を速やかに淡色化 する効果とを有する皮膚化粧料に関する。

[0002]

【従来の技術】皮膚に紫外線が曝露されると、それにより皮膚が種々の影響を受ける。その際皮膚内で発生する活性酸素、過酸化脂質等は、炎症を引き起こし、皮膚組織に大きなダメージを与える。これらのダメージは、皮膚の潤いやつや、きめ等を失わせ、更にその影響が変化し及び、シワ等が形成され光加齢の要因となる。また、皮膚の色調が変化し黒化する原因の一つとして、紫外種により発生する活性酸素や周囲の細胞から放出されるナーは、メラノサイトが活性化されチロシーで活性が高まりメラニンが過剰に作られ表皮細胞に受り、メラノサイトが活性化されチロシーで活性が高まりメラニンが過剰に作られ表皮細胞に受り、メラニンが過剰に作られまりとされまり産生され、結果、皮膚の色調は変化し黒化するとされている。

【0003】したがって、美白効果を示すためには、メラニン生成を抑制するとともに、紫外線暴露により生じる活性酸素や過酸化脂質等による炎症反応を抑制することが重要であり、また、炎症を抑制することは皮膚の状態を正常に保ち、光加齢防止等重要な役割を果たすと考えられる。

【0004】従来、皮膚の黒化やしみ、そばかすを防ぎ、本来の白い肌を保つために、コウジ酸、アルブチン、ハイドロキノンモノベンジルエーテル、過酸化水素等を配合した美白化粧料が提案されている。また、紫外線による炎症を抑制するために、ビタミンC等が提案されている。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】アルブチン、コウジ酸、ハイドロキノンモノベンジルエーテル等を配合すると、若干色黒の肌を淡色化する効果はあるが、望むレベルには達していない。また、紫外線による炎症抑制効果はなく、皮膚の安全性上に問題がある場合がある。ビダミンC等では美白効果及び抗炎症効果を有するが、効果の程度及び安定性の面で改善すべき余地があった。この様に、炎症抑制効果、美白効果に優れ、且つ皮膚安全性が高く、十分な保存安定性を有する皮膚化粧料を得ることは困難を極めている。

【0006】係る状況下、本発明の目的とするところは、炎症抑制効果、美白効果に優れ、製剤中での安定性、皮膚安全性が高く、使用感の優れた皮膚化粧料を提供するにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、このような状況に鑑み、従来技術の難点を改良せんとして鋭意研究を重ねた結果、本発明で利用される特定の化合物が、格段に優れた炎症抑制効果と美白効果を有することを見いだし、安定性、皮膚安全性が高く、使用感の優れた皮膚化粧料を提供できるに至った。

【0008】上記の目的を達成するために、本発明の皮膚化粧料は、次のような構成を採る。即ち、本発明は下記構造式(1)で示されるキサントトキソール(8-ヒドロキシプソラレン)を含有することを特徴とする皮膚化粧料にある。

[0009]

【化1】

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施形態について 詳述する。

【0011】キサントトキソールは、常法に従い、キサントトキシンやインペラトリンの酸分解によって得ることができる。また、アンゲリカ種子等の天然物から直接抽出しても得ることができる。

【0012】キサントトキソールの皮膚化粧料中への配合量は、化粧料総量を基準として、好ましくは、0.01~5.0質量%(以下wt%とする)であり、更に好ましくは0.05~3.0wt%である。

【0013】配合量が0.01wt%未満では本発明の目的とする効果が十分に得られない場合があり、配合量が5.0wt%を超えても、その増加分に見合った効果の向上は望めない場合があり、使用時の感触が悪くなり易く、個々の剤型を保持し難くなる場合がある。

【0014】本発明の皮膚化粧料は、一般に皮膚に塗布する形の化粧料の他、入浴剤として用いてもよい。剤型としては、一般に用いられる、水溶液、W/O型又はO/W型エマルション、適当な賦形剤等を用いて顆粒剤その他の粉末、錠剤等とすることが考えられ、具体的にはクリーム、乳液、化粧水、パック、ジェル、スティック、シート、パップ等が挙げられる。この皮膚化粧料は、例えば、乳液等の場合、油相及び水相をそれぞれ加熱溶解し、乳化分散して冷却する通常の方法により製造することができる。

【0015】尚、本発明の皮膚化粧料には、上記の他、タール系色素、酸化鉄等の着色顔料、パラペン等の防腐剤、脂肪酸セッケン、セチル硫酸ナトリウム等の陰イオン性界面活性剤、ポリオキシエチレンアルキルエーテ

ル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエ チレン多価アルコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチ レン硬化ヒマシ油、多価アルコール脂肪酸エステル、ポ リグリセリン脂肪酸エステル等の非イオン性界面活性 剤、テトラアルキルアンモニウム塩等の陽イオン性界面 活性剤、ベタイン型、スルホベタイン型、スルホアミノ 酸型、Nーステアロイルーレーグルタミン酸ナトリウム 等の両イオン性界面活性剤、レシチン、リゾフォスファ チジルコリン等の天然系界面活性剤、ゼラチン、カゼイ ン、デンプン、アラビアガム、カラヤガム、グアガム、 ローカストピーンガム、ドラガカントガム、クインスジ ード、ペクチン、カラギーナン、アルギン酸ソーダ等の 天然高分子、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセル ロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルポキシメ チルセルロースナトリウム、エチルセルロース等の半合 成高分子、ポリビニルアルコール、ポリビニルメチルエ ーテル及びコーポリマー、ポリビニルピロリドン、ポリ アクリル酸ソーダ、カルボキシビニルポリマー、ポリゴ チレンオキシドポリマー等の合成高分子、キサンテンガ ム等の増粘剤、酸化チタン等の顔料、ジブチルヒドロギ シトルエン等の抗酸化剤等を、本発明の目的を損なわな い範囲内で適宜配合することができる。

[0016]

本発明を詳細に説明する。尚、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0017】本発明で用いるキサントトキソールは、キ

【実施例】以下、実施例、製造例及び比較例に基づいて

【0017】本発明で用いるキサントトキソールは、キサントトキシンを塩化アルミニウムー塩酸系中で加熱処理した後にヘキサン一酢酸エチル(1:1)混合溶媒からの再結晶により淡黄色綿状結晶として得た。得られたキサントトキソールの構造はGC-MS及びNMR(図1)にて確認した。

【0018】得られたキサントトキソールを用いて下記のメラニン生成抑制試験を行った。

## 【0019】(1)メラニン生成抑制試験

B16メラノーマ細胞を3×10<sup>4</sup>個/wellで24穴プレートに播き、24時間後、各試料化合物を含有したTheophylline入り培地に交換した。72時間培養を行い細胞数を求めた後、続いて細胞を10%TCA、エタノール/ジエチルエーテル(=1/1)で処理した。続いて、10%ジメチルスルホキシドを含有する1mol/L水酸化ナトリウム水溶液に溶解後のOD475値を求めてメラニン量とし、細胞あたりのメラニン生成の抑制率(%)を求めた。表1に試験結果を示した。

[0020]

[ <b>2</b> X   ]	化合物名	濃度 (μg/mL)	メラニン生成抑制率 (%)		
実施例 1	キサントトキソール	1	1 0		
実施例2	キサントトキソール	10	50		
比較例 1	_	-	0		
比較例 2	アルブチン	10	1 8		

【0021】後記の実施例及び比較例の皮膚化粧料に関して実施した各種試験; (2)紫外線紅斑抑制試験

[生 1]

(3) 美白実用試験(4) 連用官能試験の試験法は次の 通りである。

#### 【0022】(2)紫外線紅斑抑制試験

除毛したハートレー系モルモット10匹の背部皮膚にUVB領域紫外線の最小紅斑量の2倍を各2ヶ所ずつ照射を行った。試料塗布部位とベース(試料を除いたもの)塗布部位を設定して、24時間前と照射直後に試料又はベースを塗布し、24時間後に紅斑の状態を表2に示した判定基準に従い判定し、平均点により評価を行った。【0023】[表2]

判定基準	評価			
境界明瞭な紅斑 中間 境界不明瞭な紅斑 中間	2. 1. 1. 0.	5 0		
1 1-4	•	•		

#### 【0024】(3)美白実用試験

夏期の太陽光に3時間(1日1.5時間で2日間) 曝された被試験者20名の前腕屈側部皮膚を対象として、左前腕屈側部皮膚には太陽光に曝された日より試料を、右前腕屈側部皮膚には太陽光に曝された日よりベースを朝夕1回ずつ13週連続墜布した。尚、評価はベース塗布部より試料塗布部において美白効果を確認された被験者の人数で示した。

#### 【0025】(4)連用官能試験

20名の女性被試験者を対象として朝夕1回ずつ13週連続塗布した際、試料の特性を評価して、「肌に潤いが生じた」、「皮膚が明るくなった」と回答した人数で示した。

【0026】実施例3~4、比較例3 (スキンローション)

表3の原料組成において、表4に記載の有効成分を配合 して、スキンローションを調製し、前記の諸試験を実施 した。 表4に記載のB成分をC成分中に、均一に溶解した後、 A成分とC成分を均一に混合攪拌、分散し次いで容器に 充填した。 【0028】

[表3]	•	
原料成分	配合量	t (w t %)
(A)		
エタノール	10.	0
モノラウリン酸		
ポリオキシエチレン(20)	ソルビタン 5.	0
ジブチルヒドロキシトルエン	. 0.	0 1
香料	0.	0 5
(B)		
表4に記載		
(C)		
<b>グリセリン</b>	5.	0
キサンタンガム	0.	1
ヒドロキシエチルセルロース	0.	1
精製水	残	量

[0029]

[表4]

		濃度 (w t %)	紫外線紅斑 抑制試験	連用試潤い	験(人)明るい
実施例3	キサントトキソール キサントトキソール	±	0. 25 1. 25	15 12	17
比較例3	_	3. 0	2	7	6

# 【0030】·特性

諸試験を実施した結果を表4に記載した。表4に示す如く、比較例3は諸試験において良好な結果は示さなかった。実施例3及び4の本発明の皮膚化粧料は諸試験の総てにおいて明らかに良好な結果を示し、ヒト皮膚での諸試験において皮膚刺激は生じなかった。

【0031】実施例5~6、比較例4 (スキンクリーム)

表5の原料組成において、表6に記載の如く有効成分を

配合して、スキンクリームを調製し、前記の諸試験を実施した。

【0032】 · 調製法

表5に記載のA成分と、B成分をC成分に混合したものとを、それぞれ均一に加熱溶解して温度を80℃にする。次いで、A成分中にC成分を注入乳化した後、攪拌しながら30℃まで冷却した。

[0033]

3	
[表5]	
原料成分	配合量 (w t %)
(A)	
グリセリンモノステアレート	2. 0
蜜ロウ	1. 0
モノオレイン酸ポリオキシエチレン	1. 0
(6) ソルビタン	
ワセリン	4. 0
流動パラフィン	12.0
(B)	
表6に記載	
(C)	•
N-ステアロイル-L-グルタミン酸ナトリウム	1. 0
カラギーナン	0.3
メチルパラペン	0. 1

[0034]

[表6]

(B)		濃度 (w t %)	紫外線紅斑 抑制試験	連用試験(人) 潤い 明るに		
実施例5 実施例6	キサントトキソール キサントトキソール アルブチン	3. 0	0. 25 1. 25	16 13	16	-
比較例4	アルブチン	3. 0	1. 75	7	. 6	

## 【0035】(2)特性

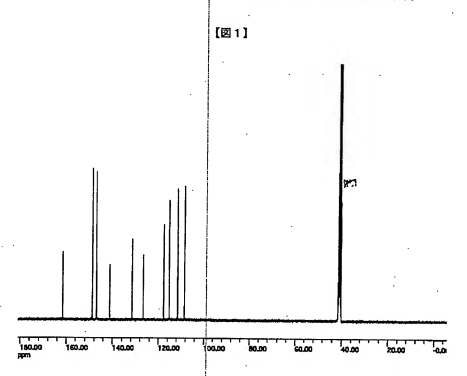
諸試験を実施した結果を表6に記載した。表6に示す如く、比較例4は諸試験において良好な結果は示さなかった。実施例5及び6は、諸試験の総てにおいて明らかに良好な結果を示し、ヒト皮膚での諸試験において良好な結果を示し、ヒト皮膚での諸試験において皮膚刺激は生じなかった。

[0036]

【発明の効果】以上記載の如く、本発明のキサントトキソールを含有する皮膚化粧料は、紫外線による皮膚の炎症抑制効果に優れ、メラニン色素の産生抑制効果、皮膚の色素沈着の速やかな淡色化効果及び皮膚刺激が無い等、使用感に優れた皮膚化粧料として有用である。

# 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明で示したキサントトキソールの<sup>13</sup> C-N MRスペクトルを示す図である。



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

テーマコート\*(参考)

A 6 1 P 17/00

// CO7D 493/04 (72)発明者 柿島 博

106

神奈川県小田原市寿町5丁目3番28号 鐘 紡株式会社化粧品研究所内 FΙ

A61P 17/00

CO7D 493/04

106D

F ターム(参考) 4CO71 AA01 AA08 BB01 BB05 CC12 EE05 FF16 HH05 HH09 LL01 4C083 AA082 AC012 AC022 AC062 AC102 AC122 AC422 AC442 AC482 AC662 AC841 AC842 AD282 AD352 CC02 CC04 CC05 DD23 DD27 EE01 EE06 EE10 EE13 EE16 4C086 AA01 AA02 CA01 GA17 MA01 MA04 NA03 NA05 NA06 NA14 ZA89 ZB11

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.